PATENT COOPERATION TREATY

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING TRANSMITTAL OF COPY OF INTERNATIONAL APPLICATION AS PUBLISHED OR REPUBLISHED

Го:	
OHNO, Seiji Ohno & Partners, Kasumigaseki Building 36F, 2-5, Kasumigaseki 3-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 1006036 JAPON	22022

Date of mailing (day/month/year)
14 July 2005 (14.07.2005)

Applicant's or agent's file reference
PGP-9002WO

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP2004/019818

International filing date (day/month/year) 27 December 2004 (27.12.2004)

Priority date (day/month/year)
26 December 2003 (26.12.2003)

Applicant

GS PLATZ CO., LTD. et al

The International Bureau transmits herewith the following documents:
copy of the international application as published by the International Bureau on 14 July 2005 (14.07.2005) under No. WO 2005/063968
copy of international application as republished by the International Bureau on under No. WO For an explanation as to the reason for this republication of the international application, reference is made to INID codes (15), (48) or (88) (as the case may be) on the front page of the attached document.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Yoshiko Kuwahara

Facsimile No.+41 22 740 14 35

Facsimile No.+41 22 338 90 90

10/584371 iAP20 Rec'd PCT/PTO 23 JUN 2006

明細書

ES細胞培養用基礎培地

技術分野

5 本発明は哺乳動物のES細胞を培養するための培地を調製するための基礎培地 に関する。

背景技術

胚性幹(ES) 細胞は未分化性を示し、生物の発生過程においてインビトロであらゆるタイプの分化した細胞を発生させる能力を有する。ES細胞の自己複製能および未分化性は、ウシ胎児血清を補充した培養用培地を用いて、フィーダー細胞またはLIFの存在下で維持しうることが知られている(Zandstra, P.W., et al., Biotechnol Bioeng 69, 607-17 (2000))。しかし、現在広く用いられているこのような培養条件においては、ES細胞の分化を解析する際にフィーダー細胞を確実に除去することが困難であり、分化誘導因子の添加による影響を正確に解析することができない。また、フィーダー細胞なしで培養しうるES細胞株も知られているが、例えば、マウスES細胞株の1つであるES-D3は、フィーダー層なしの培養条件下では自発的に分化する傾向にある。

さらに、血清は、アクチビンおよび線維芽細胞成長因子や未知の分化誘導因子 20 の、その量が変動する成分を含む。これらの成分は、種々の物質を外から加えて ES細胞の細胞成長および分化を解析する際に、分析結果に影響を与える可能性 がある。また、血清の使用はウイルス、プリオンや未知の因子などの感染の危険 性があり、再生医療への応用の際にはリスクを伴う。また、ES細胞の無血清培 養条件についての報告もあるが、数代継代すると神経などに分化し、未分化性が 維持できない場合がある。

発明の開示

本発明は、フィーダー細胞なしで、未分化性を維持したままES細胞を長期に 培養しうる無血清培養用の培地、およびこのような培地を製造するための基礎培 地を提供することを目的とする。

本発明者らは、特定の組成を有する培地を用いることにより、フィーダー細胞 および血清なしで、未分化性を維持したままES細胞を培養しうることを見いだ した。すなわち、本発明は、以下の表I:

5

· 表I

E#77		(t	7
成分	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	1.78~2.67	イノシトール	13.48~20.22
Lーアルギニン	40~60	ニコチン酸アミド	1.8074~2.7111
LーアルギニンHCI	75.8~113.7	ピリドキサールHCI	1.6~2.4
LーアスパラギンH₂O	13.002~19.503	ピリドキシンHCI	0.2124~0.3186
Lーアスパラギン酸	6.66~9.99	リボフラビン	0.2076~0.3114
LーシステインHCI・H₂O	7.024~10.536	チアミンHCI	1.868~2.802
Lーシスチン2HCI	38.058~57.087	ビタミンB ₁₂	0.273~0.4095
Lーグルタミン酸	6.94~10.41	ヒポキサンチン	0.816~1.224
Lーグルタミン	439.72~659.58	リノール酸	0.0168~0.0252
グリシン	15.5~23.25	リポ酸(チオクト酸)	0.042~0.063
Lーヒスチジン	3~30	プロレッシン二塩酸塩	0.0322~0.0483
Lーヒドロキシプロリン	4~6	チミジン	0.146~0.219
Lーイソロイシン	52.748~79.122	塩化ナトリウム	5279.8~7919.7
Lーロイシン	54.58~81.87	塩化カリウム	284.72~427.08
LーリジンHCI	73.74~110.61	塩化カルシウム(無水)	86.644~129.966
Lーメチオニン	15.896~23.844	硝酸カルシウム4H ₂ O	20~30
Lーフェニルアラニン	30.392~45.588	塩化マグネシウム(無水)	11.444~17.166
Lープロリン	10.9~16.35	硫酸マグネシウム(無水)	48.844~73.266
Lーセリン	24.9~37.35	リン酸二水素ナトリウム (無水)	43.48~65.22
Lースレオニン	44.42~66.63	リン酸一水素ニナトリウム (無水)	188.408~ 282.612
Lートリプトファン	7.808~11.712	ブドウ糖(無水)	1860.4~2790.6
Lーチロシン	33.888~50.832	ピルビン酸ナトリウム	0.001~220
Lーバリン	43.86~65.79	硝酸第二鉄9H2O	0.04~0.06
グルタチオン	0.2~0.3	硫酸銅5H ₂ O	0.0005~0.00075
パラアミノ安息香酸	0.2~0.3	硫酸第一鉄7H2O	0.1668~0.2502
ビオチン	0.04148~0.06222	硫酸亜鉛7H2O	0.1728~0.2592
パントテン酸カルシウム	1.746~2.619	亜セレン酸ナトリウム	0.000692~ 0.00348
塩化コリン	4.992~7.488	フェノールレッド	5.248~7.872
葉酸	2.06~3.09		

に示される組成を有することを特徴とする、ES細胞培養用培地を調製するための基礎培地を提供する。

別の態様においては、本発明は、以下の表 I I:

5

表Ⅱ

成分	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	1.78~2.67	葉酸	2.06~3.09
Lーアルギニン	40~60	イノシトール	13.48~20.22
LーアルギニンHCI	75.8~113.7	ニコチン酸アミド	1.8074~2.7111
LーアスパラギンH₂O	13.002~19.503	ピリドキサールHCI	1.6~2.4
Lーアスパラギン酸	6.66~9.99	ピリドキシンHCI	0.2124~0.3186
LーシステインHCI・H₂O	7.024~10.536	リボフラビン	0.2076~0.3114
Lーシスチン2HCI	38.058~57.087	チアミンHCI	1.868~2.802
Lーグルタミン酸	6.94~10.41	ビタミンB12	0.273~0.4095
Lーグルタミン	439.72~659.58	ヒポキサンチン	0.816~1.224
グリシン	15.5~23.25	リノール酸	0.0168~0.0252
Lーヒスチジン	3~30	リポ酸(チオクト酸)	0.042~0.063
Lーヒドロキシプロリン	4~6	プロレッシン二塩酸塩	0.0322~0.0483
Lーイソロイシン	52.748~79.122	チミジン	0.146~0.219
Lーロイシン	54.58~81.87	塩化ナトリウム	5279.8~7919.7
LーリジンHCI	73.74~110.61	塩化カリウム	284.72~427.08
Lーメチオニン	15.896~23.844	塩化カルシウム(無水)	86.644~129.966
Lーフェニルアラニン	30.392~45.588	硝酸カルシウム4H ₂ O・	20~30
Lープロリン	10.9~16.35	塩化マグネシウム(無水)	11.444~17.166
Lーセリン	24.9~37.35	硫酸マグネシウム(無水)	48.844~73.266
Lースレオニン	44.42~66.63	リン酸二水素ナトリウム (無水)	43.48~65.22
Lートリプトファン	7.808~11.712	リン酸一水素ニナトリウム (無水)	188.408~ 282.612
Lーチロシン	33.888~50.832	ブドウ糖(無水)	1860.4~2790.6
Lーバリン	43.86~65.79	ピルビン酸ナトリウム	0.001~220
グルタチオン	0.2~0.3	硝酸第二鉄9H₂O	0.04~0.06
パラアミノ安息香酸	0.2~0.3	硫酸銅5H2O	0.0005~0.00075
ビオチン	0.04148~0.06222	硫酸第一鉄7H _z O	0.1668~0.2502
パントテン酸カルシウム	1.746~2.619	硫酸亜鉛7H ₂ O	0.1728~0.2592
塩化コリン	4.992~7.488	フェノールレッド	5.248~7.872

に示される組成を有することを特徴とする,ES細胞培養用培地を調製するための基礎培地を提供する。

また別の態様においては、本発明は、以下の表 I I I:

表Ⅲ

成分	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	1.78~2.67	葉酸	2.06~3.09
Lーアルギニン	40~60	イノシトール	13.48~20.22
LーアルギニンHCI	75.8~113.7	ニコチン酸アミド	1.8074~2.7111
L−アスパラギンH₂O	13.002~19.503	ピリドキサールHCI	1.6~2.4
Lーアスパラギン酸	6.66~9.99	ピリドキシンHCI	0.2124~0.3186
LーシステインHCI・H₂O	7.024~10.536	リボフラビン	0.2076~0.3114
Lーシスチン2HCI	38.058~57.087	チアミンHCI	1.868~2.802
Lーグルタミン酸	6.94~10.41	ビタミンB12	0.273~0.4095
Lーグルタミン	439.72~659.58	ヒポキサンチン	0.816~1.224
グリシン	15.5~23.25	リノール酸	0.0168~0.0252
Lーヒスチジン	3~30	リポ酸(チオクト酸)	0.042~0.063
Lーヒドロキシプロリン	4~6	プロレッシン二塩酸塩	0.0322~0.0483
Lーイソロイシン	52.748~79.122	チミジン	0.146~0.219
Lーロイシン	54.58~81.87	塩化ナトリウム	5279.8~7919.7
LーリジンHCI	73.74~110.61	塩化カリウム	284.72~427.08
Lーメチオニン	15.896~23.844	塩化カルシウム(無水)	86.644~129.966
Lーフェニルアラニン	30.392~45.588	硝酸カルシウム4H₂O	20~30
Lープロリン	10.9~16.35	塩化マグネシウム(無水)	11.444~17.166
レーセリン	24.9~37.35	硫酸マグネシウム(無水)	48.844~73.266
Lースレオニン	44.42~66.63	リン酸二水素ナトリウム (無水)	43.48~65.22
Lートリプトファン	7.808~11.712	リン酸一水素ニナトリウム (無水)	188.408~ 282.612
Lーチロシン	33.888~50.832	ブドウ糖(無水)	1860.4~2790.6
レーバリン	43.86~65.79	硝酸第二鉄9H ₂ O	0.04~0.06
グルタチオン	0.2~0.3	硫酸銅5H₂O	0.0005~0.00075
パラアミノ安息香酸	0.2~0.3	硫酸第一鉄7H ₂ O	0.1668~0.2502
ビオチン		THE TEATE AND A CO.	0.4700 0.0500
ヒタテン	0.04148~0.06222	硫酸亜鉛7H₂O	0.1728~0.2592
パントテン酸カルシウム	0.04148~0.06222 1.746~2.619	〜 CMB 中野 /H2O フェノールレッド	5.248~7.872

5 に示される組成を有することを特徴とする、ES細胞培養用培地を調製するため の基礎培地を提供する。

別の態様においては、本発明の基礎培地は、 $2.5\sim4.5$ g/LのHEPE S、および所望のpHに調節するために必要な量の $NaHCO_3$ をさらに含む。

さらに別の態様においては、本発明は、本発明のES細胞培養用培地を用いる ことを特徴とするES細胞の培養方法を提供する。

図面の簡単な説明

5 図1は、各種培地で培養したES-D3細胞におけるOct3/4発現のフローサイトメトリ分析を示す。

図2は、ES-D3細胞の成長に及ぼすLIF濃度の影響を示す。

図3は、ESF7培地およびCEM培地で培養したES-D3細胞の増殖を示す。

10

発明の詳細な説明

本発明においては、フィーダー細胞の非存在下で未分化マウスES細胞を成長 させるための無血漬合成培地を調製するための基礎培地が提供される。本発明の 基礎培地(以下、ESF培地と称する)は、水に、上の表に示される各成分を所 定の濃度となるように加え、さらに2.5 \sim 4.5g/LのHEPES、および 15 所望のpHに調節するために必要な量のNaHCO。を加えた後、当該技術分野 においてよく知られる方法を用いて滅菌することにより、容易に製造することが できる。塩基性アミノ酸等の塩基性成分は、遊離塩基の形で加えても、HC1塩 等の塩の形で加えてもよい。本発明の基礎培地に、 **@因縁**(6 F:インスリン、 トランスフェリン、2-ME、2-エタノールアミン、亜セレン酸ナトリウム、 20 無脂肪酸ウシ血清アルブミンと複合体化したオレイン酸)および工工民(白血病 抑制因子)を補充して、本発明のES細胞培養用培地(以下、ESF7培地と称 する)を製造する。これらの6因子およびLIFは市販されている。このESF 7 培地を用いることにより、ES細胞をタイプ I コラーゲン被覆フラスコで無血 25 **清条件下で維持することができる。あるいは、本発明のES細胞培養用培地は、** 市販の培地を適宜混合することにより製造してもよい。例えば、市販のRPMI、 DMEMおよびF12を1:2:1の割合で混合し、HEPES、NaHCO₃、 ピルビン酸、亜セレン酸ナトリウムを添加して作成することにより簡便に製造す ることができるが、LーヒスチジンHCl・H₂Oの代わりに、Lーヒスチジン

を計23.165g/L添加して使用する方が好ましい。

後述の実施例に示されるように、本発明にしたがってESF7培地でマウスES細胞を培養すると、ES細胞は、転写因子Oct3/4、幹細胞マーカーSSEA-1、およびアルカリホスファターゼの発現により表されるように、未分化の表現型を維持した。また、このようにして維持した未分化細胞に、骨形成因子4(BMP4)を加えると上皮様細胞への分化が誘導された。また、アクチビンAを加えると、ES細胞の線維芽細胞様細胞および棘状細胞への分化が促進された。すなわち、本発明にしたがってESF7培地で培養したES細胞は、分化誘導因子の刺激により特定の細胞に分化する能力を維持していた。

本発明の基礎培地においては、L-アラニンの濃度は、1.78 mg/L~2.67 mg/L、好ましくは 2.0025 mg/L~2.4475 mg/L、より好ましくは 2.11375 mg/L ~2.33625 mg/L である。L-アルギニンの濃度は、40 mg/L~60 mg/L、好ましくは 45 mg/L~55 mg/L、より好ましくは 47.5 mg/L~52.5 mg/L である。L-アルギニンHClの濃度は、75.8 mg/L~113.7 mg/L、好ましくは 85.275

mg/L~104.225 mg/L,より好ましくは 90.0125 mg/L~99.4875 mg/L である。 L-アスパラギンH₂Oの濃度は,13.002 mg/L~19.503 mg/L,好ましくは 14.62725 mg/L~17.87775 mg/L,より好ましくは 15.43988 mg/L~17.06513 mg/L である。L-アスパラギン酸の濃度は,6.66 mg/L~9.99 mg/L,好ましく は 7.4925 mg/L~9.1575 mg/L,より好ましくは 7.90875 mg/L~8.74125 mg/L である。L-システインHC l・H₂Oの濃度は,7.024 mg/L~10.536 mg/L。

20 である。LーシステインHCl・H2Oの濃度は、7.024 mg/L~10.536 mg/L, 好ましくは 7.902 mg/L~9.658 mg/L, より好ましくは 8.341 mg/L~9.219 mg/L である。Lーシスチン2 HClの濃度は、38.058 mg/L~57.087 mg/L, 好ましくは 42.81525 mg/L~52.32975 mg/L, より好ましくは 45.19388 mg/L~49.95113 mg/Lである。Lーグルタミン酸の濃度は、6.94 mg/L~10.41 mg/L,

25 好ましくは 7.8075 mg/L~9.5425 mg/L,より好ましくは 8.24125 mg/L~9.10875 mg/L である。Lーグルタミンの濃度は,439.72 mg/L~659.58 mg/L,好ましくは 494.685 mg/L~604.615 mg/L,より好ましくは 522.1675 mg/L~577.1325 mg/L である。グリシンの濃度は,15.5 mg/L~23.25 mg/L,好ましくは 17.4375 mg/L~21.3125 mg/L,より好ましくは 18.40625 mg/L~20.34375

mg/L である。 $L-ヒスチジンの濃度は、<math>3 mg/L\sim 30 mg/L$ 、好ましくは 20.8485 mg/L~25.4815 mg/L, より好ましくは 22.00675 mg/L~24.32325 mg/L である。L-ヒドロキシプロリンの濃度は、4 mg/L~6 mg/L、好ましく は 4.5 mg/L~5.5 mg/L, より好ましくは 4.75 mg/L~5.25 mg/L である。 L-イソロイシンの濃度は、52.748 mg/L~79.122 mg/L, 好ましくは 59.3415 mg/L 5 ~72.5285 mg/L, より好ましくは 62.63825 mg/L~69.23175 mg/L である。L ーロイシンの濃度は、54.58 mg/L~81.87 mg/L、好ましくは 61.4025 mg/L~ $75.0475 \, \mathrm{mg/L}$ 、より好ましくは $64.81375 \, \mathrm{mg/L} \sim 71.63625 \, \mathrm{mg/L}$ である。L-リジンHC1の濃度は、73.74 mg/L~110.61 mg/L、好ましくは82.9575 mg/L ~101.3925 mg/L, より好ましくは87.56625 mg/L~96.78375 mg/L である。L 10 ーメチオニンの濃度は、15.896 mg/L~23.844 mg/L、好ましくは 17.883 mg/L \sim 21.857 mg/L, より好ましくは 18.8765 mg/L \sim 20.8635 mg/L である。L \sim 2 エニルアラニンの濃度は、30.392 mg/L~45.588 mg/L, 好ましくは 34.191 mg/L~41.789 mg/L, より好ましくは36.0905 mg/L~39.8895 mg/L である。 15 L - プロリンの濃度は,10.9 mg/L~16.35 mg/L,好ましくは 12.2625 mg/L~ 14.9875 mg/L, より好ましくは 12.94375 mg/L~14.30625 mg/L である。L -セリンの濃度は、24.9 mg/L~37.35 mg/L、好ましくは28.0125 mg/L~34.2375 mg/L, より好ましくは 29.56875 mg/L~32.68125 mg/L である。 Lースレオニ ンの濃度は、44.42 mg/L~66.63 mg/L、好ましくは 49.9725 mg/L~61.0775 mg/L, より好ましくは 52.74875 mg/L~58.30125 mg/L である。 L - トリプト 20 ファンの濃度は、7.808 mg/L~11.712 mg/L、好ましくは8.784 mg/L~10.736 mg/L, より好ましくは 9.272 mg/L~10.248 mg/L である。 L - チロシンの濃度

mg/L, より好ましくは 9.272 mg/L~10.248 mg/L である。 L ーチロシンの濃度は、33.888 mg/L~50.832 mg/L, 好ましくは 38.124 mg/L~46.596 mg/L, より好ましくは 40.242 mg/L~44.478 mg/L である。 L ーバリンの濃度は、43.86 mg/L~65.79 mg/L, 好ましくは 49.3425 mg/L~60.3075 mg/L, より好ましくは 52.08375 mg/L~57.56625 mg/L である。

グルタチオンの濃度は、 $0.2 \text{ mg/L} \sim 0.3 \text{ mg/L}$ 、好ましくは $0.225 \text{ mg/L} \sim 0.275 \text{ mg/L}$ 、より好ましくは $0.2375 \text{ mg/L} \sim 0.2625 \text{ mg/L}$ である。パラアミノ安息香酸の濃度は、 $0.2 \text{ mg/L} \sim 0.3 \text{ mg/L}$ 、好ましくは $0.225 \text{ mg/L} \sim 0.275 \text{ mg/L}$ 、より

好ましくは 0.2375 mg/L~0.2625 mg/L である。ビオチンの濃度は、0.04148 mg/L~0.06222 mg/L, 好ましくは 0.046665 mg/L~0.057035 mg/L, より好ま しくは 0.049258 mg/L~0.054443 mg/L である。パントテン酸カルシウムの濃 度は、1.746 mg/L~2.619 mg/L、好ましくは 1.96425 mg/L~2.40075 mg/L、 5 より好ましくは 2.073375 mg/L~2.291625 mg/L である。塩化コリンの濃度は、 4.992 mg/L~7.488 mg/L, 好ましくは 5.616 mg/L~6.864 mg/L, より好ましく は 5.928 mg/L~6.552 mg/L である。葉酸の濃度は、2.06 mg/L~3.09 mg/L, 好 ましくは 2.3175 mg/L~2.8325 mg/L, より好ましくは 2.44625 mg/L~2.70375 mg/L である。イノシトールの濃度は、13.48 mg/L~20.22 mg/L、好ましくは 10 15.165 mg/L~18.535 mg/L, より好ましくは 16.0075 mg/L~17.6925 mg/L で ある。ニコチン酸アミドの濃度は、1.8074 mg/L~2.7111 mg/L, 好ましくは 2.033325 mg/L~2.485175 mg/L, より好ましくは 2.146288 mg/L~2.372213 mg/L である。ピリドキサールHC1の濃度は、1.6 mg/L~2.4 mg/L, 好ましく は 1.8 mg/L~2.2 mg/L, より好ましくは 1.9 mg/L~2.1 mg/L である。ピリドキ シンHClの濃度は、0.2124 mg/L~0.3186 mg/L、好ましくは 0.23895 mg/L~ 15 0.29205 mg/L, より好ましくは 0.252225 mg/L~0.278775 mg/L である。リボ フラビンの濃度は,0.2076 mg/L~0.3114 mg/L,好ましくは 0.23355 mg/L~ 0.28545 mg/L, より好ましくは 0.246525 mg/L~0.272475 mg/L である。チア ミンHClの濃度は、1.868 mg/L~2.802 mg/L、好ましくは 2.1015 mg/L~ 20 2.5685 mg/L, より好ましくは 2.21825 mg/L~2.45175 mg/L である。ビタミン B12の濃度は、0.273 mg/L~0.4095 mg/L、好ましくは 0.307125 mg/L~ 0.375375 mg/L, より好ましくは 0.324188 mg/L~0.358313 mg/L である。ヒポ キサンチンの濃度は、0.816 mg/L~1.224 mg/L, 好ましくは 0.918 mg/L~ 1.122 mg/L, より好ましくは 0.969 mg/L~1.071 mg/L である。リノール酸の濃 度は、0.0168 mg/L~0.0252 mg/L, 好ましくは 0.0189 mg/L~0.0231 mg/L, 25 より好ましくは 0.01995 mg/L~0.02205 mg/L である。リポ酸(チオクト酸) の濃度は、0.042 mg/L~0.063 mg/L、好ましくは 0.04725 mg/L~0.05775 mg/L,より好ましくは 0.049875 mg/L~0.055125 mg/L である。プロレッシン 二塩酸塩の濃度は,0.0322 mg/L~0.0483 mg/L,好ましくは 0.036225 mg/L~

0.044275 mg/L, より好ましくは $0.038238 \text{ mg/L} \sim 0.042263 \text{ mg/L}$ である。チミジンの濃度は, $0.146 \text{ mg/L} \sim 0.219 \text{ mg/L}$,好ましくは $0.16425 \text{ mg/L} \sim 0.20075 \text{ mg/L}$,より好ましくは $0.173375 \text{ mg/L} \sim 0.191625 \text{ mg/L}$ である。

塩化ナトリウムの濃度は,5279.8 mg/L~7919.7 mg/L,好ましくは 5939.775 mg/L~7259.725 mg/L, より好ましくは 6269.763 mg/L~6929.738 mg/L であ 5 る。塩化カリウムの濃度は,284.72 mg/L~427.08 mg/L,好ましくは 320.31 mg/L~391.49 mg/L, より好ましくは 338.105 mg/L~373.695 mg/L である。 塩化カルシウム (無水) の濃度は、86.644 mg/L~129.966 mg/L、好ましくは 97.4745 mg/L~119.1355 mg/L, より好ましくは 102.8898 mg/L~113.7203 mg/L である。硝酸カルシウム 4 H₂O の濃度は、20 mg/L~30 mg/L, 好ましく 10 は22.5 mg/L~27.5 mg/L, より好ましくは23.75 mg/L~26.25 mg/L である。 塩化マグネシウム (無水) の濃度は、11.444 mg/L~17.166 mg/L, 好ましくは 12.8745 mg/L~15.7355 mg/L, より好ましくは 13.58975 mg/L~15.02025 mg/L である。硫酸マグネシウム (無水) の濃度は、48.844 mg/L~73.266 15 mg/L, 好ましくは 54.9495 mg/L~67.1605 mg/L, より好ましくは 58.00225 mg/L~64.10775 mg/L である。リン酸二水素ナトリウム (無水) の濃度は, 43.48 mg/L~65.22 mg/L, 好ましくは 48.915 mg/L~59.785 mg/L, より好まし くは 51.6325 mg/L~57.0675 mg/L である。リン酸一水素二ナトリウム(無 水)の濃度は、188.408 mg/L~282.612 mg/L, 好ましくは 211.959 mg/L~ 259.061 mg/L, より好ましくは 223.7345 mg/L~247.2855 mg/L である。ブド 20 ウ糖(無水)の濃度は,1860.4 mg/L~2790.6 mg/L,好ましくは 2092.95 mg/L ~2558.05 mg/L, より好ましくは 2209.225 mg/L~2441.775 mg/L である。ピ ルビン酸ナトリウムの濃度は,0.001 mg/L~220 mg/L,好ましくは 50 mg/L~ 170 mg/L, より好ましくは 100 mg/L~120 mg/L である。ピルビン酸ナトリウ ムは、基本培地中に含めず、後に添加してもよい。硝酸第二鉄9H2Oの濃度は、 25 0.04 mg/L~0.06 mg/L, 好ましくは 0.045 mg/L~0.055 mg/L, より好ましくは 0.0475 mg/L~0.0525 mg/L である。硫酸銅 5 H₂Oの濃度は,0.0005 mg/L~ 0.00075 mg/L, 好ましくは 0.000563 mg/L~0.000688 mg/L, より好ましくは 0.000594 mg/L~0.000656 mg/L である。硫酸第一鉄 7 H₂Oの濃度は、0.1668

mg/L \sim 0.2502 mg/L,好ましくは 0.18765 mg/L \sim 0.22935 mg/L,より好ましくは 0.198075 mg/L \sim 0.218925 mg/L である。硫酸亜鉛 7 $\rm H_2$ Oの濃度は,0.1728 mg/L \sim 0.2592 mg/L,好ましくは 0.1944 mg/L \sim 0.2376 mg/L,より好ましくは 0.2052 mg/L \sim 0.2268 mg/L である。亜セレン酸ナトリウムの濃度は,0.000692 mg/L \sim 0.00348 mg/L,好ましくは 0.000779 mg/L \sim 0.00291 mg/L,より好ましくは 0.000822 mg/L \sim 0.00263 mg/L である。亜セレン酸ナトリウムは,基本培地中に含めず,後に添加してもよい。フェノールレッドの濃度は,5.248 mg/L \sim 7.872 mg/L,好ましくは 5.904 mg/L \sim 7.216 mg/L,より好ましくは 6.232 mg/L \sim 6.888 mg/L である。

本発明の基礎培地に加えるHEPESの濃度は、2859.6 mg/L~4289.4 mg/L, 好ましくは3217.05 mg/L~3931.95 mg/L, より好ましくは3395.775 mg/L~3753.225 mg/L である。NaHCO₃の濃度は、1600 mg/L~2400 mg/L, 好ましくは1800 mg/L~2200 mg/L, より好ましくは1900 mg/L~2100 mg/L である。

15 本発明のES細胞培養用培地を用いることにより、フィーダー細胞を用いることなく、ES細胞を未分化性を維持したまま成長させることができる。このため、種々の因子がES細胞の分化に及ぼす影響を再現性をもって調べることができる。また、ES細胞からの特定の細胞や臓器への分化条件を確立することがより容易になり、予め規定された経路に沿って試験菅内(あるいは生体外で)で分化させ るようES細胞を誘導することが可能となる。したがって、本発明のES細胞培養用培地は、再生医療への応用に向けたES細胞の研究に有用である。

本明細書において明示的に引用される全ての特許および参考文献の内容は全て本明細書の一部としてここに引用する。また、本出願が有する優先権主張の基礎となる出願である日本特許出願2003-434035号の明細書および図面に記載の内容は全て本明細書の一部としてここに引用する。

実施例

25

以下に実施例により本発明をより詳細に説明するが、これらの実施例は本発明 の範囲を制限するものではない。

実施例1

基礎培地の調製

以下の表に示される組成の基礎培地(ESF培地と称する)を作成し、定法に 5 したがって滅菌した。

成分	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	2.225	ニコチン酸アミド	2.25925
Lーアルギニン	50	ピリドキールHCI	2
LーアルギニンHCI	94.75	ピリドキシンHCI	0.2655
LーアスパラギンH2O	16.2525	リボフラビン	0.2595
Lーアスパラギン酸	8.325	チアミンHCI	2.335
LーシステインHCI・H₂O	8.78	ビタミンB ₁₂	0.34125
Lーシスチン2HCI	47.5725	ヒポキサンチン	1.02
Lーグルタミン酸	8.675	リノール酸	0.021
Lーグルタミン	549.65	リポ酸(チオクト酸)	0.0525
グリシン	19.375	プロレッシン二塩酸塩	0.04025
Lーヒスチジン	23.165	チミジン	0.1825
Lヒドロキシプロリン	5	塩化ナトリウム	6599.75
Lーイソロイシン	65.935	塩化カリウム	355.9
Lーロイシン	68.225	塩化カルシウム(無水)	108.305
LーリジンHCI	92.175	硝酸カルシウム4H ₂ O	25
Lーメチオニン	19.87	塩化マグネシウム(無水)	14.305
Lーフェニルアラニン	37.99	硫酸マグネシウム(無水)	61.055
Lープロリン	13.625	リン酸二水素ナトリウム (無水)	54.35
Lーセリン	31.125	リン酸一水素ニナトリウム (無水)	235.51
Lースレオニン	55.525	ブドウ糖(無水)	2325.5
Lートリプトファン	9.76	ピルビン酸ナトリウム	110
Lーチロシン	42.36	硝酸第二鉄9H ₂ O	0.05
Lーバリン	54.825	硫酸銅5H ₂ O	0.000625
グルタチオン	0.25	硫酸第一鉄7H。O	0.2085
パラアミノ安息香酸	0.25	硫酸亜鉛7H ₂ O	0.216
ビオチン	0.05185	亜セレン酸ナトリウム	0.000865
パントテン酸カルシウム	2.1825	フェノールレッド	6.56
塩化コリン	6.24	HEPES	3574.5
葉酸	2.575	NaHCO₃	2000
イノシトール	16.85		

実施例2

ES細胞の培養および成長

ES細胞株としては、ES-D3 (ATCC, USA) を用いた。この細胞は、フィーダー細胞なしで培養することができるが、その場合には分化傾向を示すと 言われている。ES-D3細胞は、最初は、0.1%ゼラチン被覆プレート (Cell & Molecular Technologies, Inc., Phillipburg, NJ) で、15%ウシ胎児 血清、Lーグルタミン、0.1mM 2-メルカプトエタノール、ヌクレオシド、非必須アミノ酸、およびLIFを補充したダルベッコ改変イーグル培地 (Complete ES medium;以下CEMと称する、Cell & Molecular Technologies, Inc., Phillipburg, NJ) で維持した。CEM培地の組成を以下に示す。

7.0 - 7.4

ÉS-101-B Complete ES Cell Culture Media

Part Number

Component

SLM-220 TMS-002 DMEM ES cell qualified, 400 ml L-Glutamine 8ml/400 ml media

ES-008 ES-007 4 ml nucleosides/400 ml media 4 ml beta-mercaptoethanol/400 ml media

TMS-001 ES-009

Base Catalog #

4 ml NEAA/400 ml media

LIF

60 ml FBS/400 ml media 4 mlsLIF/400 ml media

SLM-220

TMS-AB2

4 ml Pen/Strep/400 ml media

100000	1
Component	mg/L
INORGANIC SAL	TS
CaCl ₂ (anhyd.)	200
Fe(NO ₃)3-9H ₂ O	0.1
KCI	400
MgSO ₄ (anhyd.)	97.67
NaCl	6400
NaHCO ₃	2250
NaH₂PO₄-H₂O	125
OTHER COMPON	ENTS
D-Glucose	4500
Phenol Red	15
HEPES	
Sodium Pyruvate	<u> </u>
VITAMINS	,
D-Ca pantothenate	4
Chlorine Chloride	4
Folic Acid	4
i-Inositol	7.2
Niacinamide	4
Pyridoxal-HCl	4
Pyridoxine-HCI	
Riboflavin	0.4
Thiamine-HCI	4

5

Component	mg/L
AMINO ACIDS	
L-Arginine-HCI	8
L-Cystine	
L-Cystine-2HCI	63
L-Glutamine	L -
Glycine	30
L-Histidine-HCI-H ₂ O	42
1Isoleucine	105
L-Leucine	105
L-Lysine-HCI	146
L-Methionine	30
L-Phenylalanine	66
L-Serine	42
L-Threonine	. 95
-Tryptophan	16
Tyrosine	
Tyrosine-2Na- 2H ₂ O	104
-Valine	94

Working pH range

Base Catal	og#	ES-008

Component		g/L
Cytidine	_	0.73
Guanosine		0.85
Uridine		0.73
Adenosine		0.8
Thymidine	•	0.24

10

15

20

25

/m1無脂肪酸ウシ血清アルブミンと複合体化したオレイン酸)ならびに300 ユニット/m1のLIF(ESGRO(登録商標), Chemicon International Inc.)を添加した無血清培地(ESF7培地)を調製した。継代時は、ダルベッコ氏リン酸緩衝液にて洗浄後、0.001%トリプシン・0.01%EDTAにて細胞を10秒から30秒処理後、ピペッティングにて細胞を分散後、MCDB153溶液に溶解した0.1%トリプシンインヒビターにてトリプシンを中和し、ESF培地で細胞を集めて、遠心後、細胞をESF培地で分散、再度、遠心後、ESF7培地に細胞を分散させた。コラーゲン被覆フラスコに、ESF7培地中でES-D3細胞を5-7×103/m1の細胞密度で播種し、数日間培養したところ、接着性の弱い小型で境界が不明瞭でアルカリフォスファター活性陽性の細胞群がコロニーを形成して増殖した。

未分化表現型の判定は以下のようにして行った。細胞のアルカリホスファターゼ活性を検出するために、細胞を4.5 mMクエン酸, 2.25 mMクエン酸ナトリウム、3 mM塩化ナトリウム、65%メタノールおよび4%パラホルムアルデヒドで5分間固定し、洗浄し、次にFastRed基質キット(Nichirei Co., Tokyo, Japan)を用いて製造元の指針にしたがって、アルカリホスファターゼを可視化した。

OCT 3/4蛋白質発現を検出するためには、細胞をPBS中4%パラホルムアルデヒド (PFA) で4℃で16時間固定した。抗体とのインキュベートの前に、0.002%トリプシンを室温にて 5分処理して細胞の透過性を増加させ、切片をメタノール中3% H_2 O $_2$ で30分間インキュベートすることにより内在性ペルオキシダーゼ活性をブロックした。切片をマウス抗Oct3/4

(Transduction Laboratories, Lexington, KY) で免疫染色し、ペルオキシダーゼコンジュゲート化SimpleStain MAXPO (登録商標) ヤギ抗マウス I g G (NICHIREI Corporation, Tokyo, Japan) および3ーアミノー9ーエチルカルバゾールで可視化した。

Oct3/4発現のフローサイトメトリ分析を行うためには、ES細胞を、コラーゲンタイプIで被覆した90mmプラスチックプレートでESF7中で、およびRD+2ME+FBS中で、およびゼラチン被覆プラスチックプレートでC

10

EM中で、3 x 1 0 5 細胞を播種した。培養第6日に、細胞をPBS中トリプシン/EDTAでトリプシン処理し、次に0.1 Mリン酸緩衝液(pH7.4)中1%パラホルムアルデヒドで1時間固定した。細胞をPBS中1%サポニン(Sigma)中で室温で10分間処理して透過性を増加させた後、細胞を1 m 1 の10%ヤギ血清(Nichirei)中に30分間懸濁し、遠心分離し、次に抗Oct3/4マウス抗体(Transduction Labolartories, Lexington, KY)とともに1時間インキュベートした。細胞を1%ヤギ血清を含有するPBSで3回洗浄し、次にフルオレセイン(FITC)ーコンジュゲート化ヤギ抗マウスIgG抗体(Immunotech, France)と30分間反応させた。細胞を1%ヤギ血清を含有するPBSで3回洗浄した。再懸濁した細胞をEpicsAltra(Beckman Coulter Co., Miami, FL)で分析した。

コラーゲン被覆フラスコでESF7培地中で5日間培養したES-D3細胞と、 0. 1%ゼラチン被覆フラスコでCEM中で5日間培養したES-D3細胞につ いて、その細胞の形態を観察することにより表現型を比較した。ESF7培地中 で成長したほとんどのES細胞は未分化のままであった。しかし、CEM中の培 15 養物は、未分化細胞、線維芽細胞様細胞、上皮細胞様細胞および神経様細胞の混 合物を含んでいた。ES細胞の未分化の性質は,通常は,幹細胞マーカー/Oc t 3/4に対する抗体で染色された細胞の比率を決定することにより確認される。 免疫組織化学的染色により、ESF7培地中のほとんどのES-D3細胞はOc t3/4蛋白質を発現していたが、CEM中ではより少ない細胞がOct3/420 を発現していた。フローサイトメトリを用いて調べたところ、ESF7培地中の 95%以上の細胞がOct3/4蛋白質を発現していたが、CEM中では85% 未満の細胞がOct3/4を発現していた(図1)。15%FBSおよび2-メ ルカプトエタノールを添加したRD栄養培地中では、Oct3/4ポジティブ細 胞のパーセンテージは60%未満であった。 25

実施例3

LIF濃度の影響

LIFがES-D3細胞の増殖に及ぼす影響を調べた。ES-D3細胞をタイ

プ I コラーゲンで被覆した 2 4 - ウエルプレートでESF 6 (ESF+6因子) で,およびRD+6F中で,およびゼラチンで被覆した 2 4 - ウエルプレートで DMEM+1 5%FBS+2 - メルカプトエタノール中で,5 x 1 0 3 細胞/ウエルで播種した。 L I Fを各ウエルに 0, 1, 1 0, 1 0 0, 5 0 0, 1 0 0 0 ユニット/m 1 で加えた。 6 日間培養した後に細胞をコールターカウンターで計数した。

LIFはES細胞の自己複製能および未分化性を維持するが、細胞の増殖には影響を及ぼさないことが知られている。しかしながら、図2に示されるように、ESF6培地(黒丸)においては、LIFは明らかに濃度依存的様式でES細胞増殖を刺激した。一方、15%FBSおよび2-メルカプトエタノールを補充したDMEM(黒三角)中では、LIFは細胞増殖にはほとんど影響を及ぼさなかった。すなわち、本発明の化学合成無血清ESF6培地を用いることにより、LIFのマウスES細胞に対するこれまでに知られていない活性を識別することが可能となった。

15 ESF7培地からLIFを除いた場合にも、ES-D3細胞の自発的分化は認められなかった。LIFの非存在下でFBSを培地に加えると、ES-D3細胞は線維芽細胞様細胞、上皮様細胞、および神経様細胞に分化した。このことは、ES-D3細胞がESF6培地中で未分化性を維持していたことを示す。

20 実施例4

25

ES細胞の細胞増殖

ES-D3細胞を、タイプ I コラーゲンで被覆した 24 ーウエルプレート (Falcon) にESF7中で、およびゼラチンで被覆した 24 ウエルプレートに CEM中で、 1×10^4 細胞/ウエルで播種し、細胞増殖を比較した(図3)。

ES-D3細胞はCEM中でよく増殖した(黒三角; Td=9時間)。ES-D3細胞はESF7培地中ではCEM中よりゆっくりと増殖したが(黒丸; Td=11.8時間),第6日における細胞密度はいずれの培地についてもほとんど同じであった。ES-D3細胞をESF7培地中で1年以上継続して培養しても、細胞はその形態を変化させず、アルカリホスファターゼ活性、Oct3/4およ

ç.

びSSEA-1を発現し続けた。

実施例5

ES 129Sv細胞の培養

5 ESF7培地がES 129Sv細胞の培養に及ぼす影響を調べた。10代継 代目の凍結129/SVES細胞 (Cell & Molecular Technologies, Inc., Phillipburg, NJ) を購入し、これをフィーダー細胞上でCME中で維持した。 129/SVES細胞をタイプIコラゲナーゼを含むPBS中でピペッティング し、ESF7培地(2000ユニットのLIF/m1)でフィーダー細胞なしで コラーゲン被覆フラスコに接種した。ES 1298 v 細胞はゆっくり増殖し、 10 神経様細胞も出現した。しかし、アルカリホスファターゼ活性および〇c t 3/ 4 抗体を用いる免疫組織学的発現の測定からES 129 S v 細胞がESF 7 培 地中で分化することなく増殖したことがわかった。すなわち、本発明のES細胞 培養用培地を用いることにより、通常はフィーダー細胞上で増殖するES細胞も フィーダー細胞なしで増殖することが示された。ただし、継代時は、トリプシン 15 EDTAではなく、0.3ユニット/m1のコラゲナーゼタイプ1A-Sを用い て、細胞を分散させた。

実施例6

25

20 BMP 4, アクチビンAならびにFGF-2による分化誘導

ES-D3細胞を、ESF7中でラミニン被覆プラスチックプレートに接種し、2日間培養した。次に、培地をRD+5F培地(5因子を補充したRD)に交換した。RD培地は非ES細胞タイプについて一般に用いられている無血清合成培地用の基本培地である。BMP4の添加のためには、RD+5F培地にfatty acid free BSAを補充した。

アクチビンAをRD+5Fに加えると、ES-D3細胞の線維芽細胞様細胞への分化が誘導された。BMP4を fatty acid free BSA (無脂肪酸ウシ血清アルプミン)を補充したRD+5Fに加えると、ES細胞は上皮様細胞に分化した。これらの結果は、ES-D3細胞が成長因子に応答して、特定の経路に沿って分

10

25

化するよう誘導されうることを示す。ES-D3細胞を,ESF7中でラミニン被覆プラスチックプレートに接種し,2日間培養した。次に,培地をESF5に交換した。BMP4の添加のためには,ESF5にfatty acid free-BSA (無脂肪酸ウシ血清アルブミン)を補充した。あるいは,ES-D3細胞を,培地をESF5を用いて,ラミニン被覆プラスチックプレートに接種し,BMP4ならびにfatty acid free-BSAを添加して培養を行う。培地は2日毎に交換した。あるいは,ES-D3細胞を,培地をESF5を用いて,ラミニン被覆プラスチックプレートに接種し,FGF-2ならびにヘパリン,あるいは,FGF-2とヘパリンとNGF,あるいは,FGF-2とヘパリンとPDGF-AAを添加し,1日培養後,それぞれ漕辱因子のみ添加し,さらに培養2日目に培地をESF5に培地交換し,培養を行った。培地は2日毎に交換した。

アクチビンAをESF5に加えると、ES-D3細胞の線維芽細胞様細胞への分化が誘導された。BMP4をfatty acid free・BSA (無脂肪酸ウシ血清アルブミン)を補充したESF5に加えると、ES細胞は上皮様細胞に分化した。FG F-2とヘパリン、あるいはさらにNGF、あるいはPDGF-AAをESF5に加えると、神経様細胞に分化した。これらの結果は、ES-D3細胞が成長因子に応答して、特定の経路に沿って分化するよう誘導されうることを示す。

実施例7

20 ES C57/BL6J ES細胞の培養

ESF7培地が C57/BL6J ES細胞の培養に及ぼす影響を調べた。 10代継代の凍結C57/BL6J ES細胞 (Cell & Molecular Technologies, Inc., Phillipburg, NJ) を購入し、これをフィーダー細胞上でCME中で維持した。 C57/BL6J ES細胞をPBSのみにて、あるいはタイプ Iコラゲナーゼを含むPBS中でピペッティングし、ESF7培地(3000ユニットのLIF/ml)でフィーダー細胞なしでコラーゲン被覆フラスコに接種した。 C57/BL6J ES細胞は未分化なコロニーを作り、ゆっくり増殖した。 すなわち、本発明のES細胞培養用培地を用いることにより、通常はフィーダー細胞上で増殖するES細胞もフィーダー細胞なしで増殖することが示された。

産業上の利用性

本発明にしたがう培地を用いることにより,フィーダー細胞なしで,未分化性を維持したままES細胞を長期に無血清培養することができるため,ES細胞の成長および分化誘導に有用である。

5

請求の範囲

1. 以下の表 I:

5

表I

1.4	officer (n.)	1-50	Latherte (n.
成分	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	1.78~2.67	イノシトール	13.48~20.22
Lーアルギニン	40~60	ニコチン酸アミド	1.8074~2.7111
LーアルギニンHCI	75.8~113.7	ピリドキサールHCI	1.6~2.4
LーアスパラギンH₂O	13.002~19.503	ピリドキシンHCI	0.2124~0.3186
Lーアスパラギン酸	6.66~9.99	リボフラビン	0.2076~0.3114
LーシステインHCI・H₂O	7.024~10.536	チアミンHCI	1.868~2.802
Lーシスチン2HCI	38.058~57.087	ビタミンB12	0.273~0.4095
Lーグルタミン酸	6.94~10.41	ヒポキサンチン	0.816~1.224
Lーグルタミン	439.72~659.58	リノール酸	0.0168~0.0252
グリシン	15.5~23.25	リポ酸(チオクト酸)	0.042~0.063
Lーヒスチジン	3~30	プロレッシン二塩酸塩	0.0322~0.0483
Lーヒドロキシプロリン	4~6	チミジン	0.146~0.219
Lーイソロイシン	52.748~79.122	塩化ナトリウム	5279.8~7919.7
Lーロイシン	54.58~81.87	塩化カリウム	284.72~427.08
LーリジンHCI	73.74~110.61	塩化カルシウム(無水)	86.644~129.966
Lーメチオニン	15.896~23.844	硝酸カルシウム4H ₂ O	20~30
Lーフェニルアラニン	30.392~45.588	塩化マグネシウム(無水)	11.444~17.166
Lープロリン	10.9~16.35	硫酸マグネシウム(無水)	48.844~73.266
Lーセリン	24.9~37.35	リン酸二水素ナトリウム (無水)	43.48~65.22
Lースレオニン	44.42~66.63	リン酸ー水素ニナトリウム	188.408~
L ハンバーン	44.42.~00.03	(無水)	282.612
Lートリプトファン	7.808~11.712	ブドウ糖(無水)	1860.4~2790.6
Lーチロシン	33.888~50.832	ピルビン酸ナトリウム	0.001~220
Lーバリン	43.86~65.79	硝酸第二鉄9H ₂ O	0.04~0.06
グルタチオン	0.2~0.3	硫酸銅5H₂O	0.0005~0.00075
パラアミノ安息香酸	0.2~0.3	硫酸第一鉄7H2O	0.1668~0.2502
ビオチン	0.04148~0.06222	硫酸亜鉛7H₂O	0.1728~0.2592
パントテン酸カルシウム	1.746~2.619	亜セレン酸ナトリウム	0.000692~ 0.00348
塩化コリン	4.992~7.488	フェノールレッド	5.248~7.872
葉酸	2.06~3.09		

に示される組成を有することを特徴とする、ES細胞培養用培地を調製するため

の基礎培地。

2. 以下の表 I I:

表II

成分 濃度(mg/L) 成分 濃度(mg/L) Lーアラニン 1.78~2.67 葉酸 2.06~3.09 Lーアルギニン 40~60 イノシトール 13.48~20.22 LーアルギニンHCl 75.8~113.7 ニコチン酸アミド 1.8074~2.7111 LーアスパラギンH2O 13.002~19.503 ピリドキサールHCl 1.6~2.4 Lーアスパラギン酸 6.66~9.99 ピリドキシンHCl 0.2124~0.3186 LーシステインHCl・H2O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシステン2HCl 38.058~57.087 チアミンHCl 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ピタミンB12 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ピポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒドロキシブロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCl 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lープエニルアラニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 48.844~73.266
Lーアルギニン 40~60 イノシトール 13.48~20.22 LーアルギニンHCI 75.8~113.7 ニコチン酸アド 1.8074~2.7111 LーアスパラギンH ₂ O 13.002~19.503 ピリドキサールHCI 1.6~2.4 Lーアスパラギン酸 6.66~9.99 ピリドキシンHCI 0.2124~0.3186 LーシステインHCI・H ₂ O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシステン2HCI 38.058~57.087 チアミンHCI 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ピタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ピポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーピリンン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lーゼリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
LーアルギニンHCI 75.8~113.7 ニコチン酸アミド 1.8074~2.7111 LーアスパラギンH ₂ O 13.002~19.503 ピリドキサールHCI 1.6~2.4 Lーアスパラギン酸 6.66~9.99 ピリドキシンHCI 0.2124~0.3186 LーシステインHCI・H ₂ O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシステン2HCI 38.058~57.087 チアミンHCI 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ピタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~73.266 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
LーアスパラギンH ₂ O 13.002~19.503 ビリドキサールHCI 1.6~2.4 Lーアスパラギン酸 6.66~9.99 ビリドキシンHCI 0.2124~0.3186 LーシステインHCI・H ₂ O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシステン2HCI 38.058~57.087 チアミンHCI 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ビタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーアスパラギン酸 6.66~9.99 ビリドキシンHCI 0.2124~0.3186 LーシステインHCI・H ₂ O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシスチン2HCI 38.058~57.087 チアミンHCI 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ビタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
LーシステインHCI・H ₂ O 7.024~10.536 リボフラビン 0.2076~0.3114 Lーシスチン2HCI 38.058~57.087 チアミンHCI 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ビタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーシスチン2HCl 38.058~57.087 チアミンHCl 1.868~2.802 Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ビタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lービロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCl 73.74~110.61 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーグルタミン酸 6.94~10.41 ビタミンB ₁₂ 0.273~0.4095 Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーグルタミン 439.72~659.58 ヒポキサンチン 0.816~1.224 グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lードロキシプロリン 4~6 プロレッシン二塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H₂O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.23
グリシン 15.5~23.25 リノール酸 0.0168~0.0252 Lーヒスチジン 3~30 リポ酸(チオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシンニ塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCl 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーヒスチジン 3~30 リボ酸(テオクト酸) 0.042~0.063 Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシン二塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H₂O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.23
Lーヒドロキシプロリン 4~6 プロレッシン二塩酸塩 0.0322~0.0483 Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H2O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.22
Lーイソロイシン 52.748~79.122 チミジン 0.146~0.219 Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.22
Lーロイシン 54.58~81.87 塩化ナトリウム 5279.8~7919.7 LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H ₂ O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.22
LーリジンHCI 73.74~110.61 塩化カリウム 284.72~427.08 Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H2O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.22
Lーメチオニン 15.896~23.844 塩化カルシウム(無水) 86.644~129.96 Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H₂O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lーフェニルアラニン 30.392~45.588 硝酸カルシウム4H₂O 20~30 Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266
Lープロリン 10.9~16.35 塩化マグネシウム(無水) 11.444~17.166 Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.22
Lーセリン 24.9~37.35 硫酸マグネシウム(無水) 48.844~73.266 Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸ニ水素ナトリウム 43.48~65.23
Lースレオニン 44.42~66.63 リン酸二水素ナトリウム 43.48~65.22
\/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
Lートリプトファン 7.808~11.712 リン酸一水素ニナトリウム 188.408~
(無水) 282.612
Lーチロシン 33.888~50.832 ブドウ糖(無水) 1860.4~2790.6
Lーバリン 43.86~65.79 ピルビン酸ナトリウム 0.001~220
グルタチオン 0.2~0.3 硝酸第二鉄9H ₂ O 0.04~0.06
パラアミノ安息香酸 0.2~0.3 硫酸銅5H ₂ O 0.0005~0.0007
ビオチン 0.04148~0.06222
パントテン酸カルシウム 1.746~2.619 硫酸亜鉛7H ₂ O 0.1728~0.2592
塩化コリン 4.992~7.488 フェノールレッド 5.248~7.872

5

に示される組成を有することを特徴とする,ES細胞培養用培地を調製するための基礎培地。

3. 以下の表 I I I:

表III

成分	200 ptr / /1 \	FB./\	1 345
	濃度(mg/L)	成分	濃度(mg/L)
Lーアラニン	1.78~2.67	葉酸	2.06~3.09
Lーアルギニン	40~60	イノシトール	13.48~20.22
LーアルギニンHCI	75.8~113.7	ニコチン酸アミド	1.8074~2.7111
LーアスパラギンH ₂ O	13.002~19.503	ピリドキサールHCI	1.6~2.4
Lーアスパラギン酸	6.66~9.99	ピルドキシンHCI	0.2124~0.3186
LーシステインHCI・H₂O	7.024~10.536	リボフラビン	0.2076~0.3114
Lーシスチン2HCI	38.058~57.087	チアミンHCI	1.868~2.802
Lーグルタミン酸	6.94~10.41	ビタミンB ₁₂	0.273~0.4095
Lーグルタミン	439.72~659.58	ヒポキサンチン	0.816~1.224
グリシン	15.5~23.25	リノール酸	0.0168~0.0252
Lーヒスチジン	3~30	リポ酸(チオクト酸) .	0.042~0.063
Lーヒドロキシプロリン	4~6	プロレッシンニ塩酸塩	0.0322~0.0483
Lーイソロイシン	52.748~79.122	チミジン	0.146~0.219
L一口イシン	54.58~81.87	塩化ナトリウム	5279.8~7919.7
LーリジンHCI	73.74~110.61	塩化カリウム	284.72~427.08
Lーメチオニン	15.896~23.844	塩化カルシウム(無水)	86.644~129.966
Lーフェニルアラニン	30.392~45.588	硝酸カルシウム4H ₂ O	20~30
Lープロリン	10.9~16.35	塩化マグネシウム(無水)	11.444~17.166
Lーセリン	24.9~37.35	硫酸マグネシウム(無水)	48.844~73.266
Lースレオニン	44.42~66.63	リン酸二水素ナトリウム (無水)	43.48~65.22
レートリプトファン	7.808~11.712	リン酸一水素ニナトリウム	188.408~
	7.000 11.712	(無水)	282.612
Lーチロシン	33.888~50.832	ブドウ糖(無水)	1860.4~2790.6
Lーバリン	43.86~65.79	硝酸第二鉄9H₂O	0.04~0.06
グルタチオン	0.2~0.3	硫酸銅5H ₂ O	0.0005~0.00075
パラアミノ安息香酸	0.2~0.3	硫酸第一鉄7H2O	0.1668~0.2502
ビオチン	0.04148~0.06222	硫酸亜鉛7H2O	0.1728~0.2592
パントテン酸カルシウム	1.746~2.619	フェノールレッド	5.248~7.872
塩化コリン	4.992~7.488		

- 5 に示される組成を有することを特徴とする, ES細胞培養用培地を調製するための基礎培地。
 - 4. 2. $5\sim4$. 5 g/LのHEPES, および所望のpHに調節するために

必要な量のNaHCO3をさらに含む、請求項1-3のいずれかに記載の基礎培地。

- 5. 請求項4記載の基礎培地、インスリン、トランスフェリン、2-メルカプ トエタノール、2-エタノールアミン、亜セレン酸ナトリウム、無脂肪酸ウシ血 清アルブミンと複合体化したオレイン酸、およびLIF(白血病抑制因子)を含む、ES細胞培養用培地。
- 6. 請求項5記載のES細胞培養用培地を用いることを特徴とする, ES細胞 10 の培養方法。

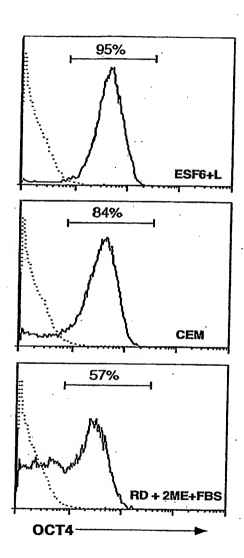


図 1

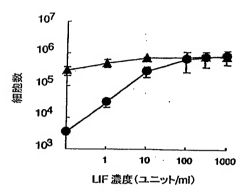


図2

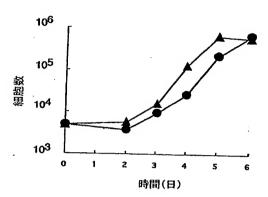


図3

国際課	查報告
- AM	/E31984

A. 発明の	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl	C12N5/06, C12N5/08		
D 600 ***	45 A () III's	<u> </u>	
B. 調査を 調査を行った	行った分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))	•	
Int. Cl	C12N5/06, C12N5/08		
<u> </u>		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
			-
国際調査で使用	用した電子データベース (データベースの名称	、調査に使用した用語)	•
BIOSIS	S/WPI(DIALOG), MEDLINE(STN), JSTPlus/JST75	80 (JOIS) ·	•
	·		
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献		1
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/Y	JP 2001-508302 A (ライフ テクノド) 2001.06.26	ロジーズ,インコーポレイテッ	1-4/5-6
	& WO 98/30679 A1 & AU 9857349 A	& EP 986635 A1 .	
	& US 2002/0076747 A1	•	
Y	JP 9-505462 A (バクスター, インタイテッド) 1997.06.03	アーナショナル, インコーポレ	5–6
	& WO 95/06112 A1 & AU 9476744 A & SG 52619 A1 & IL 110755 A	& EP 719326 A1	
	·		
区 C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後に公 「L」優先権主 日若しく 文献(8 「O」日頭によ	のカテゴリー 他のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 と表されたもの には他の特別な理由を確立するために引用する は他の特別な理由を確立するために引用する 関由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ出願と矛盾するものではなく、第の理解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	終明の原理又は理論 名該文献のみで発明 られるもの 経該文献と他の1以 同時である組合せに
国際調査を完了	でした日 21.01.2005	国際調査報告の発送日 08.02.2	005
日本国)名称及びあて先 1特許庁(ISA/JP) 8便番号100-8915 8千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 飯室 里美 電話番号 03-3581-1101	4B 2936 内線 3448

	园 (2) M TEL M D	BEAUGUST FC1/JP20	004/019818
C (続き) .	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときけ その関連する体配の事ニ	関連する
A	JP 2001-520036 A (ジェロン・コーポ & WO 99/20741 A1 & AU 9912771 A & AU 200072356 A & US 2003/017595	レーション)2001.10.30 & EP 1025204 A1	請求の範囲の番号
A	JP 2003-111588 A (ジェロン・コーポレーション) 2003.04.15 & WO 2001/51616 A2 & AU 200111128 A & AU 200126395 A & US 2002/0019046 A1 & US 2002/0022268 A1 & US 2002/0072117 A1 & US 2002/0081724 A1 & US 2002/0090723 A1 & US 2002/0137204 A1 & US 2002/0151053 A1 & EP 1250420 A2 & US 2002/0168766 A1 & US 2003/0017589 A1 & JP 2003-111588 A & CN 1416462 A & AU 2002301213 A1 & US 2004/0235159 A1		1-6
	·	•	
		•	
;	·		
			•
		1	
	•	•	
			Ī

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/019818

		. ICI/UEZ	01047013010
	CATION OF SUBJECT MATTER C12N5/06, C12N5/08		
According to Int	ernational Patent Classification (IPC) or to both nationa	I classification and IPC	
B. FIELDS SE	ARCHED		
	nentation searched (classification system followed by cl C12N5/06, C12N5/08	assification symbols)	
Electronic data b	searched other than minimum documentation to the extended of the consulted during the international search (name of company (DIALOG), MEDLINE (STN), JST	data base and, where practicable, search te	
C. DOCUMEN	VTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
×	JP 2001-508302 A (Life Techno	ologies, Inc.),	1-4
Y	26 June, 2001 (26.06.01),		5-6
		9857349 A 2002/0076747 A1	
Y	JP 9-505462 A (Baxster Inter	national, Inc.),	5-6
	03 June, 1997 (03.06.97),		
		9476744 A 52619 Al	
	& IL 110755 A	32019 A1	
A	JP 2001-520036 A (Geron Corp	1.	1-6
l ^	30 October, 2001 (30.10.01),	• ' '	1 0
		9912771 A	
	& EP 1025204 A1 & AU & AU & US 2003/0175956 A1	200072356 A	
	& 03 2003/01/3930 AI		5
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" document d	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance	"T" later document published after the inte- date and not in conflict with the applica the principle or theory underlying the in	tion but cited to understand
"E" earlier appli	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c	aimed invention cannot be
filing date "L" document w	which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered when the document is taken alone	
special reaso	ablish the publication date of another citation or other on (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cl considered to involve an inventive s	tep when the document is
	ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ublished prior to the international filing date but later than the	combined with one or more other such or being obvious to a person skilled in the	locuments, such combination art
priority date	claimed	"&" document member of the same patent fa	
	al completion of the international search uary, 2005 (21.01.05)	Date of mailing of the international seam 08 February, 2005 (
Name and mailir	ng address of the ISA/	Authorized officer	
	se Patent Office		
Facsimile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/019818

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2003-111588 A (Geron Corp.), 15 April, 2003 (15.04.03), & WO 2001/51616 A2 & AU 200111128 A & AU 200126395 A & US 2002/0019046 A1 & US 2002/002268 A1 & US 2002/0072117 A1 & US 2002/0081724 A1 & US 2002/0090723 A1 & US 2002/0137204 A1 & US 2002/0151053 A1 & EP 1250420 A2 & US 2002/0168766 A1 & US 2003/0017589 A1 & JP 2003-111588 A & CN 1416462 A & AU 2002301213 A1 & US 2004/0235159 A1	1-6 -